



Certificat Nr.: AMDM.MD.GDP.H.005.2019

**CERTIFICAT PRIVIND CONFORMITATEA CU BUNA PRACTICĂ DE  
DISTRIBUȚIE PENTRU MEDICAMENTELE DE UZ UMAN**

Emis în urma unei inspecții în acord cu Ordinul MS RM nr. 1400 din 09.12.2014 „Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman”.

Autoritatea competentă AGENȚIA MEDICAMENTULUI ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE confirmă următoarele:

Distribuitorul angro: **ÎCS Farmina SRL**

Adresa locului de distribuție: **MD-2044, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Clocana 8/1**

A fost inspectat în baza: **Ordinului AMDM nr. A07.PS-01.Rg04-74 din 22.03.2019**

Licența de activitate farmaceutică: **seria A MMII nr. 044401 din 09.11.2005, prelungită pînă la 08.11.2020**

Altele:

- *Operațiuni de distribuție autorizate pe spațiile inspectate: distribuția medicamentelor (procurare, deținere, aprovizionare), inclusiv medicamente cu conținut de psihotrope și precursori*
- *Certificat eliberat în baza raportului de inspecție: nr. GMDP.RI-GDP.005.2019.*

Din informațiile acumulate în timpul inspecției la acest distribuitor angro, ultima fiind efectuată în **25.03.2019, 27.03.2019– 29.03.2019**, se apreciază că acesta respectă Regulile de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman conform Ordinului Ministerului Sănătății nr. 1400 din 09.12.2014 „Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman”.

Acest certificat reflectă statutul locului de distribuție la data inspecției menționată mai sus și este valabil până la data de **28.03.2024**. Autenticitatea acestui certificat poate fi verificată la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, Republica Moldova.

Orice restricții sau observații care să clarifice domeniul acoperit de acest certificat:

*Prezentul certificat este eliberat pentru activitățile de distribuție a medicamentelor și nu se referă la alte activități ale companiei, care nu au fost subiectul inspecției GDP. Orice modificări efectuate în cadrul companiei, care au impact asupra condițiilor de eliberare a prezentului certificat, trebuie să fie comunicate secției autorizare activitate farmaceutică GMP, GDP și GPP, AMDM, pentru evaluarea necesității unei inspecții sau certificări repetate.*

Data eliberării certificatului: **19.04.2019**

Vladislav ZARA,

Director general al  
Agenției Medicamentului și  
Dispozitivelor Medicale



Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale  
Medicines and Medical Devices Agency

Str. Korolenko 2/1, MD-2028, Chișinău, Republica Moldova  
Tel: +373 22 884301; e-mail: office@amed.md; web: www.amed.md

